

Ciechanów, dnia 19.12.2011 r.

**SPECJALISTYCZNY SZPITAL**  
ATWZP/2501/128PN11  
06-400 Ciechanów, ul. Powstańców  
tel. (0-23) 972 32 71/4, fax (0-23) 972 32 74  
tel. sek. (0-23) 762 3 2  
NIP 566-10-19-200, REGON 000011672

**Wykonawcy ubiegający się  
o udzielenie zamówienia publicznego**

dotyczy: przetargu nieograniczonego na **dostawę leków do apteki szpitalnej**  
ogłoszonego w Dz.U. Unii Europejskiej pod nr 2011/S 225-365266  
oraz zamieszczonego na stronie internetowej Szpitala

Specjalistyczny Szpital Wojewódzki w Ciechanowie udziela odpowiedzi na przesłane przez Wykonawców zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Lp.	Pytanie	Odpowiedź
<b>Treść siwz</b>		
1	<b>Rozdz. V pkt 4</b> Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek posiadania odpowiedniej sytuacji ekonomicznej i finansowej, gdy Wykonawca wykaże <i>fakt posiadania noty pokrycia do ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej w wysokości 1 000 000,00 CHF (franków szwajcarskich)</i> ?	<b>Tak</b>
2	Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie: czy w przypadku gdy Wykonawca będzie świadczył dostawy korzystając z usług transportowych świadczonych przez wyspecjalizowane firmy, fakt ten należy oznaczyć w ofercie jako podwykonawstwo w realizacji zamówienia określone w art. 36 ust. 4 i 5 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Prawo zamówień publicznych?	<b>Nie</b>
<b>ZESTAWIENIE ASORTYMENTOWO-WARTOŚCIOWE</b>		
3	Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?	<b>Tak, dopuszcza zamienniki, ceny jednostkowe netto i brutto do 2 miejsc po przecinku</b>
4	Prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów, np.), niż umieszczone w SIWZ a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystna pod względem ekonomicznym (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?	<b>Pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę</b>
5	Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do ostatniej ceny i informacji pod pakietem?	<b>W przypadku zaprzestania lub całkowitego braku produkcji preparatu należy pozycję wykreślić (zachować kolejność) W przypadku chwilowego braku - ostatnia cena leku</b>
6	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiolki na ampulki lub ampulko-strzykawki i odwrotnie?	<b>Tak</b>
7	Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią (tabletki na tabletki powlekane lub drażetki i odwrotnie) przy zachowaniu tej samej drogi podania?	<b>Tak</b>
<b>Pakiet 1</b>		
8	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 1 poz.: 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 14, 15, 16, 17, 36, 37, 39, 40, 41, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 55, 56, 57, 68,	<b>Nie</b>

9	<b>poz. nr 12</b> Czy Zamawiający wymaga aby preparat Imipenem 0,5 i.v. posiadał zarejestrowane wskazania do stosowania np.: - zakażeniach śródporodowych i poporodowych; - w leczeniu pacjentów z neutropenią, u których wystąpiła gorączka prawdopodobnie wywołana zakażeniem bakteryjnym; - w leczeniu pacjentów z bakteriami, która przebiega w powiązaniu z: a) powikłanymi zakażeniami w obrębie jamy brzusznej; b) ciężkim zapaleniem płuc, w tym szpitalu i zapaleniem płuc związanym ze stosowaniem respiratora; c) zakażeniami śródporodowymi i poporodowymi; d) powikłanymi zakażeniami układu moczowego; e) powikłanymi zakażeniami skóry i tkanek miękkich lub f) neutropenią połączoną z wystąpieniem gorączki prawdopodobnie wywołanej zakażeniem bakteryjnym; lub gdy podejrzewa się, że bakteriami w powiązaniu z w/w zakażeniami?	<b>Tak</b>
10	<b>poz. nr 12</b> Czy Zamawiający wymaga aby preparat Imipenem 0,5 i.v. był zarejestrowany do stosowania u dorosłych i dzieci w wieku 1 roku i starszych?	<b>Nie wymaga ale dopuszcza</b>
11	<b>poz. nr 12</b> Czy Zamawiający wymaga aby gwarantowany okres przydatności do użycia rozpuszczonego preparatu Imipenem 0,5 i.v., wynosił co najmniej dwie godziny?	<b>Nie wymaga ale dopuszcza</b>
12	<b>poz. nr 12</b> Czy Zamawiający wymaga, aby do przygotowania roztworu preparatu Imipenem 0,5 i.v., jako roztwór do infuzji, mógł być stosowany m. in. 5% roztwór glukozy?	<b>Nie wymaga ale dopuszcza</b>
13	<b>poz. nr 34</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 1 poz. 34 i utworzenie nowego pakietu?	<b>Nie</b>
14	<b>poz. nr 34</b> Czy Zamawiający w pakiecie 1 w poz. 34 wymaga, aby gąbka kolagenowa nasączona antybiotykiem posiadała świadectwo dopuszczenia do obrotu przez Ministerstwo Zdrowia zgodnie z Ustawą prawo Farmaceutyczne(chodzi o to aby był to lek)	<b>Tak</b>
15	<b>poz. nr 34</b> Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 34 wyklucza obecność antybiotyku w innej postaci niż siarczan (łatwo rozpuszczalny) w gąbce kolagenowej?	<b>Nie</b>
16	<b>poz. nr 46 i 47</b> Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 46 i 47 wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Ciprofloxacyn Kabi w rozpuszczalniku Na Cl, w formie gotowej do podania pacjentowi, w opakowaniu bezpiecznym typu butelka stojąca z dwoma portami?	<b>Tak</b>
17	<b>poz. nr 46 i 47</b> Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 46 i 47 wymaga aby rozpuszczalnikiem był Na Cl?	<b>Nie wymaga ale dopuszcza</b>
18	<b>poz. nr 46 i 47</b> Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 46 i 47 wymaga aby lek umieszczony był w opakowaniu bezpiecznym typu. Butelka stojąca z dwoma portami?	<b>Nie wymaga ale dopuszcza</b>
<b><u>Pakiet 2</u></b>		
19	<b>poz. nr 1</b> Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 2 poz. 1 i utworzy nowe zadanie?	<b>Nie</b>
20	<b>poz. nr 1 i 2</b> Czy, mając na uwadze ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi oraz konieczność redukcji dawki u pacjentów z zaburzeniami czynności nerek, Zamawiający w pakiecie 2 w poz. 1 i 2 wymaga, aby w/w produkt posiadał trwałość roztworu po przygotowaniu 24 godziny w temp. 2-8 stopni C ?	<b>Dopuszcza, ale nie wymaga</b>
21	<b>poz. nr 1 i 2</b> Czy Zamawiający w pakiecie 2 w poz. 1 i 2 wymaga, aby produkty były zarejestrowane na terenie Rzeczypospolitej Polski?	<b>Tak</b>
22	<b>poz. nr 1 i 2</b> Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do przetargu nr 128/PN/2011 preparatu Meropenem Sandoz 1g x 10 fiolek i Meropenem Sandoz 0,5g x10, który posiada identyczne wskazania do stosowania jak preparat oryginalny Meropenem.	<b>Dopuszczamy</b>

23	Czy Zamawiający, mając na uwadze ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi, wyrazi zgodę na zaferowanie produktów w trybie artykułu 4 pkt 3a Prawa Farmaceutycznego (Ustawa Prawo Farmaceutyczne z dnia 6 września 2001r. z późn. zm.) dla asortymentu określonego w Pakiecie nr 2?	Nie
<b><u>Pakiet 3</u></b>		
24	Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany asortyment był od jednego producenta?	Nie
25	<b>poz. nr 3</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 3 Fluconazolu 50 mg x 15 kaps.?	Tak
26	<b>poz. nr 4</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 4 Fluconazolu 100 mg x 28 kaps. W odpowiednim przeliczeniu podanych ilości, tj. w ilości 25 op.?	Tak
<b><u>Pakiet 4</u></b>		
27	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 4 pozycji: 7, 8, 9, 12, 13, 15, 33, 34, 35, 39, 43, 44, 53, 54, 57, 58, 61, 62, 63, 70, 72?	Nie
28	<b>poz. nr 1 i 2</b> Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz. 1 i 2 wyrazi zgodę na zaferowanie ampułek w systemie bezigłowym, pakowanych po 50 sztuk?	Nie
29	<b>poz. nr 10</b> Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz. 10 Kalium chloratum 15% 20ml, wyrazi zgodę na zaferowanie ampułek w systemie bezigłowym, pakowanych po 20 sztuk?	Nie
30	<b>poz. nr 39</b> Jest zapis Ranitidine 0,05% fl/amp , 100ml/amp/fl. – 4000. Czy należy rozumieć z tego zapisu że dopuszczony zostaje w tej pozycji zarówno preparat we flakonach jak i ampułkach po odpowiednim przeliczeniu np.: Ranitidine (roztwór do wstrzykiwań <i>i.m.</i> i <i>i.v.</i> 50 mg/2 ml) 5 amp. 2 ml x 800 op. (4000 amp.)	Tak
<b><u>Pakiet 5</u></b>		
31	<b>poz. nr 1 i 2</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty dotyczącej się produktami Paracetamol 1,0 i.v. – poz. 1 i Paracetamol 0,5 i.v. – poz. 2 na produkt zmienny o nazwie Paracetamol Panpharma 10mg/ml, roztwór do infuzji w postaci: 1 worek 100ml zawiera 1000mcg paracetamolu w opakowaniach – po 10 sztuk oraz 1 worek 50ml zawiera 500mcg paracetamolu w opakowaniach – po 10 sztuk, który daje możliwość wygodnej podaży leku?	Tak
<b><u>Pakiet 6</u></b>		
32	Czy Zamawiający wymaga zaferowania w pakiecie nr 6 leku Miostat 0,01%?	Tak
<b><u>Pakiet 7</u></b>		
33	<b>poz. nr 127 i 128</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 7 poz. 127, 128 i utworzenie nowego pakietu?	Nie
<b><u>Pakiet 9</u></b>		
34	<b>poz. nr 15</b> Czy Zamawiający dopuści możliwość wyceny w pakiecie 9 poz. 15 leku: Midazolam (roztwór do wstrzykiwań <i>i.m.</i> i <i>i.v.</i> 15 mg/2 ml) 5amp. 2 ml x 700 op.	Tak
<b><u>Pakiet 11</u></b>		
35	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu pozycji: 1, 3, 5, 6, 9, 10, 11?	Nie
36	<b>poz. nr 3</b> Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 poz. 3, Rocuronium i.v. 50mg/5ml x 12amp., wyrazi zgodę na zaferowanie leku Rocuronium Kabi 10mg/ml 5ml x 5 fiolek?	Tak
37	<b>poz. nr 11</b> Czy Zamawiający w zdaniu 11 poz. nr 11 wymaga zaferowania produktu, którego działanie znieczulające pojawia się nie później niż po upływie 5-8 minut?	Nie wymaga ale dopuszcza

38	<b>poz. nr 22</b> Czy w pakiecie 11 w pozycji 22 Zamawiający wymaga nieodpłatnego użyczenia przez Wykonawcę 8 szt. parowników kompatybilnych z oferowanym preparatem wraz z nieodpłatnym serwisem/kalibracją tych urządzeń w okresie trwania umowy przetargowej dokonywanej na koszt Wykonawcy?	Nie, parowniki są na stanie Szpitala
<b><u>Pakiet 12</u></b>		
39	Czy Zamawiający w pakiecie nr 12 Propofol 1% i.v. stabilizowany wersaniam sodowym 20ml, wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Propofol 1% LCT/MCT Fresenius 20ml x 5amp?	Zgodnie ze siwz
<b><u>Pakiet 13</u></b>		
10	<b>poz. nr 1</b> Czy w pakiecie nr 13 poz. 1 (Sevofluran 250 ml - 100 opakowań) Zamawiający opisując produkt, jako opakowanie ze szczelnym systemem napełniania parownika zabezpieczającym przed rozlaniem preparatu, wymaga opakowania bez dodatkowych elementów łączących butelkę z parownikiem, co zabezpiecza przed rozlaniem preparatu, zanieczyszczeniem sali operacyjnej i stratami produktu?	Tak - zgodnie ze siwz
<b><u>Pakiet 15</u></b>		
41	<b>poz. nr 1 i 2</b> Czy Zamawiający w pakiecie 15, w pozycjach 1 i 2 m42a na myśli lek o nazwie Eptifibadide?	Tak
<b><u>Pakiet 16</u></b>		
42	<b>poz. nr 1</b> Czy w pakiecie 16 w pozycji 1 Zamawiający wymaga nieodpłatnego użyczenia przez Wykonawcę 8 szt. parowników kompatybilnych z oferowanym preparatem wraz z nieodpłatnym serwisem/kalibracją tych urządzeń w okresie trwania umowy przetargowej dokonywanej na koszt Wykonawcy?	Nie wymagamy preparat do parowników będących na stanie Szpitala
<b><u>Pakiet 21</u></b>		
43	Czy Zamawiający, mając na uwadze ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi, wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w trybie artykułu 4 pkt 3a Prawa Farmaceutycznego (Ustawa Prawo Farmaceutyczne z dnia 6 września 2001r. z późn. zm.) dla asortymentu określonego w Pakiecie nr 21?	Nie

Zamawiający modyfikuje zapis w załączniku nr 2 do treści siwz „zestawienie asortymentowo-wartościowe”

- I. Z pakietu 11 wydziela pozycję 7 i 8 i tworzy nowy pakiet 11A.  
Wykonawca zobowiązany jest do wniesienia wadium w następującej wysokości:  
Pakiet 11 - 1 450,00 PLN    Pakiet 11A - 150,00 PLN

II. Do pakietów: 1, 7 i 10 dodaje nowe pozycje:

**Pakiet 1** – Antybiotyki i niektóre bakteriostatyki

Lp.	Nazwa leku / nazwa handlowa	Jedn. miary	**Wielk. opakow.	Potrzeby Szpitala
1	2	3	4	5
78	Rifaximinum 200mg	op.	12	100
79	Colistin Imln j.	fiol.		200

**Pakiet 7** – Leki różne - Tabletki

Lp.	Nazwa leku / nazwa handlowa	Jedn. miary	**Wielk. opakow.	Potrzeby Szpitala
1	2	3	4	5
139	Vitaminum K <sub>1</sub> 2 mg	op.	30 kaps.	20

**Pakiet 10** – Leki różne – Inne postaci leków

Lp.	Nazwa leku / nazwa handlowa	Jedn. miary	**Wielk. opakow.	Potrzeby Szpitala
1	2	3	4	5
111	Diason 1 000 ml	worek		80

<b>Projekt umowy</b>		
1	<p>Czy Zamawiający zmodyfikuje specyfikację istotnych warunków zamówienia w zakresie wzoru umowy poprzez jego uzupełnienie o zapisy zezwalające na zmianę ceny produktu leczniczego w przypadku:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- objęcia leku stanowiącego przedmiot umowy decyzją refundacyjną lub objęcia decyzją refundacyjną leku, stanowiącego podstawę limitu,</li> <li>- zmiany decyzji refundacyjnej w zakresie ceny leku objętego umową lub zmiany decyzji refundacyjnej w zakresie ceny leku stanowiącego podstawę limitu?</li> </ul>	<p>Zamawiający modyfikuje treść projektu umowy poprzez dodanie ust. 5a i 5b w następującym brzmieniu:</p> <p><b>5a</b> „Dopuszcza się zmianę cen jednostkowych określonych w załączniku do umowy w przypadku:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- objęcia leku stanowiącego przedmiot umowy decyzją refundacyjną lub objęcia decyzją refundacyjną leku, stanowiącego podstawę limitu,</li> <li>- zmiany decyzji refundacyjnej w zakresie ceny leku objętego umową lub zmiany decyzji refundacyjnej w zakresie ceny leku stanowiącego podstawę limitu”.</li> </ul> <p><b>5b</b> „Zmiana, o której mowa w ust. 5b może nastąpić na uzasadniony wniosek Wykonawcy i po zaakceptowaniu zmiany przez Zamawiającego”</p>
2	<p><b>§ 4 ust. 2</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w § 4 ust. 2: „obciążenia” na „uznania”?</p>	Zamawiający nie zmienia zapisu w projekcie umowy
3	<p><b>§ 3 ust. 2 i § 7 ust. 5</b> Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie w par. 3 ust. 2 i w par. 7 ust. 5 zapisu: „Zamawiający dopuszcza zmiany postanowień umowy, w stosunku do treści oferty Wykonawcy, pod warunkiem, że zmiany te są konieczne do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia w szczególności Zamawiający dopuszcza zmianę postanowień umowy w sytuacji:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a. istotnej zmiany kursów walutowych, jeżeli wpływa to na koszty dostawy,</li> <li>b. zaprzestanie produkcji lub dystrybucji produktów będących przedmiotem dostawy, wycofania tych produktów z obrotu (w szczególności na podstawie decyzji właściwych władz), jak również braku możliwości pozyskania produktów będących przedmiotem dostawy wskutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności, nawet przy zachowaniu należytej</li> <li>d. istotnej zmiany cen przez producenta?</li> </ul>	Zamawiający nie zmienia zapisu w projekcie umowy
4	<p><b>§ 4 ust. 2</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w § 4 ust. 2: „obciążenia” na „uznania”?</p>	Zamawiający nie zmienia zapisu w projekcie umowy
5	<p><b>§ 5 ust. 4</b> 60 – cio dniowy termin płatności jest sprzeczny z art. 14 ustawy (art. 353<sup>1</sup> kodeksu cywilnego). Wydłużenie ponad 30 dni terminu płatności jest sprzeczne z ustawą z dnia 30 czerwca 2005 r o finansach publicznych. Zgodnie z art. 4 ust. 1 pkt. 7 tej ustawy samodzielne publiczne zakłady opieki zdrowotnej zobowiązane są do zachowania dyscypliny budżetowej. Zawieranie przez Szpital umów z odroczonej terminami płatności przekraczającymi ustawowy próg 30 dni rodzą „ex lege” zobowiązanie do zapłaty odsetek. To z kolei uznawane jest zgodnie z art. 16 ust. 1 ustawy o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych i jako działanie bezprawne zostało usankcjonowane. Wnosimy zatem o zmianę terminu płatności na 30 dni od daty wystawieni</p>	<p>W projekcie umowy jest 30-dniowy termin płatności <b>§ 4 ust. 1</b> Zamawiający zapłaci cenę za dostarczony mu towar w terminie 30 dni od daty wystawienia faktury.</p>
6	<p><b>§ 5 ust. 4</b> Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, pozbawiającego wykonawcę prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary poniżej 60 dni.</p>	Zamawiający nie zmienia zapisu w projekcie umowy

7	<b>§ 5 ust. 4</b> Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, pozbawiającego wykonawcę prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary, nawet poniżej 90 dni.	Zamawiający nie zmienia zapisu w projekcie umowy
8	<b>§ 6 ust. 1</b> Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu na: „w wysokości 0,1% wartości netto niezrealizowanej części dostawy za każdy dzień zwłoki”	Zamawiający nie zmienia zapisu w projekcie umowy
9	<b>§ 6 ust. 2</b> W związku z tym, że zamówienie którego dotyczy przedmiotowa umowa będzie realizowane sukcesywnie, w świetle Art. 484 §2 Kodeksu Cywilnego proponujemy zmianę zapisu dotyczącego wysokości kary umownej na: „..... w wysokości 1% wartości netto niezrealizowanej części umowy”?	Zamawiający nie zmienia zapisu w projekcie umowy
10	<b>§ 6 ust. 2</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartości niezrealizowanej części Umowy?	Zamawiający nie zmienia zapisu w projekcie umowy
11	<b>§ 6 ust. 2</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w paragrafie 6 ust 2 „maksymalnej wartości .....” Na „wartości niezrealizowanej części umowy”?	Zamawiający nie zmienia zapisu w projekcie umowy
12	<b>§ 6 ust. 2</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §6 ust. 2 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy?	Zamawiający nie zmienia zapisu w projekcie umowy
13	<b>§ 6 ust. 3 i § 7 ust. 3</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie w paragrafie 6 ustępu 2 i w paragrafie 7 ustępu 3?	Zamawiający nie zmienia zapisu w projekcie umowy
14	<b>§ 6 ust. 5</b> Ewentualne reklamacje jakościowe leków wiążą się z ze szczególnymi procedurami do których zobowiązany jest producent leków stosownymi przepisami. W związku z tym proponujemy zmianę przedmiotowego zapisu na następujący: „ W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Dostawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą: - braków ilościowych w ciągu 7 dni - braków jakościowych w ciągu 14 dni”	Zamawiający nie zmienia zapisu w projekcie umowy
15	<b>§ 6 ust. 6</b> Czy zamawiający wyrazi zgodę na ograniczenie swojego prawa do rozwiązania umowy poprzez wskazanie, że prawo to może być wykonane przez Zamawiającego w przypadku co najmniej dwukrotnego niewykonania lub nienależytego wykonania przez Wykonawcę umowy? Zwracamy uwagę, że umowa wyłącza obowiązek Zamawiającego do wezwania wykonawcy do należytego wykonania umowy. Zatem zamawiający może skorzystać z prawa do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym nawet w sytuacji, w której wykonawca nie będzie miał świadomości, że według stanowiska Zamawiającego umowa nie została wykonana lub została wykonana nienależycie.	Zamawiający nie zmienia zapisu w projekcie umowy
16	<b>§ 7 ust. 3</b> Prosimy zamawiającego o dopisanie na końcu zdania: „Zamawiający zgody takiej nie może bezpodstawnie odmówić”.	Zamawiający nie zmienia zapisu w projekcie umowy
17	<b>§ 7 ust. 4</b> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby w przypadku zmiany stawki VAT uwzględnienie nowej stawki (i związana z tym zmiana ceny brutto) następowała automatycznie w dacie określonej przez przepisy wprowadzające zmianę stawki VAT bez konieczności podpisywania odrębnego aneksu?	Zamawiający nie zmienia zapisu w projekcie umowy

DYREKTOR

Hanna Jaroszevska 6